(9日本国特許庁

① 特許出願公開

昭和52年(1977) 7 月15日

公開特許公報

昭52-85091

22387 U.S. PTO 10/764852

① Int. Cl².B 01 J 23/88C 07 C 57/04

識別記号

墾日本分類 13(9) G 113

庁内整理番号 6703-4A

16 B 631.11 67 16 B 631.12 67

6742—43 6742—43

発明の数 1 審査請求 未請求

(全4 頁)

図不飽和酸の製造に特に有用な触媒組成物

②特

頁 昭51-147623

22H

願 昭51(1976)12月7日

優先権主張

②1976年1月2日③アメリカ国

30646224

⑩発 明 者

ウイルフリツド・ガーサイド・

ショー

アメリカ合衆国オハイオ州4412 4リンドハースト・リンデン・ レーン1028

同

デピッド・パイアリー・ターリ

ル

アメリカ合衆国オハイオ州4414 6ベドフオード・ノーラン・サ - クル120

⑪出 願 人 ザ・スタンダード・オイル・カ

ンパニー

アメリカ合衆国オハイオ州4411 5クリーヴランド・サウスウエスト・プロスペクト・アベニュー101番ミツドランド・ビルディング

砂代 理 人 弁理士 中村稔

外4名

、明 和 🖀

1. 発明の名称

不飽和級の製造に特に有用な態

盛組成物

2.特許請求の範囲

(1) 実験式

MoavbCucXdOe

(ただし×ロアンテモン、ゲルマニウム、また はその両者がらなる群から独はれる金銭であり、 aに6~約18の数であり、 b . c . d の各々 は約0.1~約6であり、 e に存在する他の金 銭の浪子倫要求を裥足させるのに必要な餓者数 である)を有することを特象とする態躁粗成物。

- (2) x が アンチモン である 特許 詞 求 の 転 曲 弱 (1) の 触 ぬ 。
- (3) × 20 ケルマニウムである特計請求の転回(1)の 触媒。
- (4) Xがアンチモンおよひゲルマニウムである行 許病求の礼曲(i)の触味。
- (5) 附肝消水の転出(1)の転線を使い水溢或の存在で約200~約500℃で分子状象素によるア

クロレインまたはメタクロレインからアクリル 酸またはメダウリル版の政治法。

- (6) アクロレインからアクリル級を製造する特許 請求の転配(5)の方法。
- (7) 鬼族が特許病求の制施側の形装である特許病 求制部(5)の方法。
- (8) 触典が特許病求心転出(3)の触線である特許病 水の転出(5)の方法。
- 9) 触媒が特許請求の転換側の転転である特許額 求の転換15)の方法。

で 製 55091 点

3.発明の詳細な説明

本発明の無機組成物に類似の組成物はしペルギ - 特許朔113、851号に肌敵されており、上 配券軒でおいては、モリブアン、ペナジウム、メ ングステン、アンチモン、および知、鉄、スズ、 チタン、鰯、ピスマスの飲化物の1種またはそれ 以上の粘放物の粧碟が明らかにされている。米国 特許強ろ、736、354号はペナジウム、モリ プテン、ゲルマニウムの飲化物およびパナジウム、 モリブデン、銅の放化物を含む獣鉄舶成物を明ら かだしている。ドイツ杵肝心で、414、797 号は、モリアデン、パナジウム、鶫の金属版化物 と鉄、コペルト、ニッケル、マグネシウムの舞の 少なくとも1つの元米の畝化物を含んでいるアク コレインまたはメタクロレインからアクリル版お よひメタクリル酸製造用触媒を明らかにしている。 **米国知肝汨る。125、41・2号は、モリプテン、 パナジウム、アンチモンの酸化物を含む触媒を使** いひ。カー不昭和カルポニル化合物を相当する不 魁和嵌へ板化する触染を明らかにしている。

存在下でまたは不在下で乾燥し、生成物をか焼することによつて、本売明の触媒を調製する。触媒調製を使う飲みに添加する特定の化合物の酸化物、ハロケン化物、硝酸塩、酢酸塩、または他の塩であるとかでき、特に好ましいものは金属成分の水器性塩の使用である。選体を使うときは、担体を構成する物質を個の成分と共化態酸できる。 既成分を一緒にして水性スラリを設めてきる。 既成分を一緒にして水性スラリを知らないの存在である。 このか焼を取びたことができ、または経路を入るの外部で行なうことができ、または経路を入るの内活性化を利用できる。

さらに詳しくは、本発明の服職は次の実験式に よつて扱わされる。

MoavbCucXdOe

ただし、Xはアンチモン、ゲルマニウム、または 七の胸者からなる好から過ばれる1 何であり、 a は6~約18であり、b, c, aは各々約0.1 ~約6であり、 e は存在する他の元素の原子細盤 しかし、上配物やのいすれも本葉明の魅力に存 在で、相当する不知和アルデヒドから予告以に高 収率で不知和カルボン酸がほられる本発明の触線 組成物を明らかにしてはいない。

本発明は、解験的に有すな。のイナジウム、モリプアン、飼を含みさらに追加金属がアンチモンまたはゲルマニウムまたはその両者である追加金属吸化物を含んでいる酸化物または酸化物強体からなる解験組成物に関する。

この歌様はアクロレインからアクリル版かよび メタクロレインからメタクリル版の製造におぼれ 切である。この歌談は、アタジエンの無水マレイン版への酸化、かよひアテン類かよび芳香族の相 もの取業化化台粉への酸化のような酸化反応にも 高炭に有効である。本発明の歌碟は高反応性であ り、またほとんど酢酸を生成することなくアクロ レインをアクリル酸に非常に選択的に酸化できる。 本発明の歌碟の調製法は、特に裏安とは考えら れない。ふつうは、膨脹成分を水性混合物中で過

当な割合で在合し、生じる水性スラリを重元剤の

水を胸足させるのに必要な敗れ数である。

古性無謀成分のほかに、本発明の私襲はれば物質を含むことができる。適当な担体物質はシリカ、アルミナ、ジルコニア、チタニア、炭化ケイ素、リン酸ホウ末などを含む。対ましい担体物質はアランダムである。触媒活性をさらに対すために、無緩組成御中に金属酸化物助触線を台降することも本発明で意図している。

上配のように、本発明の触媒は多くの異なる版化反応に有用である。これらの反応のうち引きしいものは相当する小飼和アルデヒドから不動和放の製造である。上配方法では、水蒸気の存在で約200~約500でアクロレインまたはメラクロレインと分子状像素を反応させることによつてアクリル版またはメラクリル版を製造する。個度に望ましい耐栄が得られるために、アクロレインからアクリル版の製造が特に興味がある。

相当する敵を得るための不動和アルデヒドの敵 化は首談技術分野で増知のものである。基本的に は、プロセスに関しては本発射は提知のプロセス

#m - m-85091 @ |

のパラメータ以内で新規な触根を使用する。

批別のプロセスは、水磁気の存在で約200~約500で不起れてルデヒドと分子状版本との 要照を含む。反応物の比は広く変化できるか、分子状版本:アルデヒドのモル比約0.5:約5を 、つう使う。分子状版本は最も便利には空気として な加される。水磁気量は反応で完生する少量か 5アルデヒド1モル当り水磁気20モルまたはそれ以上まで広く変化できる。本発明の好ましい実施においては、水磁気約1~約10モルを反応物フィードに参加する。

常比、加圧、または加圧を使つて固定体または 流動体反応器で反応を実施できる。見掛板敷時間 はかなり変えることができるが、1秒以下から2 0秒またはセれ以上の接触時間がふつり使われる。

比較失施的 A ~ D およひ失施的 1 およひ 2

本発明の敗級を購扱し、アクロレインのアクリル版への敗化反応に対し米国特許第 5 . 7 5 6 , 3 5 4 号(実施例 A および B)、米国特許第 5 . 7 2 5 、 4 7 2 号(実施例 C)、ドイツ特許第 2 .

比較实施例目

Mo 12 V 3Ge 045.4

比較実施的 A の無作をくり返したが、ただしメタバナシン酸アンモニウム 6 . 6 7 岁と七モリアアン酸アンモニウム 4 0 . 2 7 岁を使い、酢酸銅(D)の代りに二酸化ゲルマニウム 1 . 9 9 岁を使いた。

比較失勉物C

MO 12 V 5 S D O 45.0

メタバナジンミアンモニウム 6 . 5 4 9 c 七モリプアン阪アンモニウム 5 9 . 5 0 9 を使つて比較実施例 A の報作をくり返し、解放納(II) む代りに敗化アンチモン (SD2O5) 2 . 7 1 9 を使つた。

比較失應例じ

MO 12 V3 CUU. 5 NI C45. 5

メタバナジン版アンモニウム 0. 61 と、七七リアアン城アンモニウム 59. 9 5 と、酢酸蛸(日1. 884、胡椒ニッケル六水和物 0. 47 をを使つて比較失態別Aの操作をくり返し、これらの成分は上記の個で水形板に設加した。

414、797号(矢加例D)の航電の短線組成 物と比較した。

比較実施例心療経は、次のようだして終めして。 比較実施的 A

Mo 12 V3 CU 0.5 O 44.0

本発明の所である実施物の型鉄の鍋をに次ら過 りであつた。

吳施例 1

Mo12 V3 Cu0. 5 Ge O46. U

米施例 2

Mo 12 V3 Cu 0. 5 Sb O46. 5

メタバナジン後アンモニウム 6 . 5 8 9 、 七元 リプデン酸アンモニウム 3 8 . 4 9 9 、酢酸銅(II) 1 . 8 1 9 を使つて実施物 1 の操作をくり返し、 ついで二酸化ゲルマニウムの代りに酸化アンチモン (Sb203) 2 . 6 4 9 を添加した。

上記で勘数した触媒を、20 CC 容能の反応番級を有する内谷 1、0 cm のステンレス刺音からなる 同定床反応器に入れた。反応器をスプリットプロックがで加熱した。反応器以 1 / 8。5 / 2。5 / 6 のモル比でアクロレイン/空気/ N2/ 水蒸まむ 後合物を供給した。見掛接服時間は 2 砂であつた。まわりのプロック温度を添 1 表に示した。結果を 次の定義を使つて第 1 表に示した。

1 回パス収準、ラ = <u>回収生成物モル数× 100</u> 供記アクロレインモル数

転化率。 5 = 反応したアクロレインモル数× 100 供船アクロレインモル数

追択率。ラ = 回収アクリル酸モル数×100 反応したアクロレインモル数

アクロレインのアクリル使への酸化

突施例	维 雄(1)	温度、で	1回对求权塞%		転 化 塞 米	鸡 択 塞 ※
			アクリル酸	<u>67€ 55</u> 2		
比較A	Mo 12 V3 Cu 0 . 5 O44 . 0	5 4 2	52.6	1 . 9	73.5	71.6
比邮单	Mo 12 V 3 Ge O45.5	5 2 1	91.2	1 . 4	97.5	73.5
H: 69 C	Mo 12 V 3 SbO 45 . 0	3 5 6	49.2	1 . 4	66.1	74.4
比較D	-012 V3 Cu0.5N1045.5	5 4 1	A 8 . 2	1 . 5	65.6	75.8
1	Mo 12 V3 Cu 0.5 Ge O46.0	299	95.7	1.0	99.6	96.1
2	Mo 12 V 3 Cu 0 . 5 St O 46 . 5	5 3 0	90.9	2.0	99.4	91.4

(1) 3/18インチアランダム球上の20米活性成分